(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-44633 (P2000-44633A)

(43)公開日 平成12年2月15日(2000.2.15)

(51) Int.Cl.⁷

識別記号

FI C08F 136/06 C08L 9/00 テーマコート*(参考) 4 J 0 0 2

4J100

C 0 8 F 136/06 C 0 8 L 9/00

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 9 頁)

(21)出願番号

特願平10-218013

(22)出願日

平成10年7月31日(1998.7.31)

(71)出願人 000000206

宇部興産株式会社

山口県宇部市西本町1丁目12番32号

(72)発明者 中村 裕之

千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興

産株式会社千葉石油化学工場内

(72)発明者 仲島 毅

千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興

産株式会社千葉石油化学工場内

(72)発明者 前田 孝二

千葉県市原市五井南海岸8番の1 宇部興

産株式会社千葉石油化学工場内

最終頁に続く

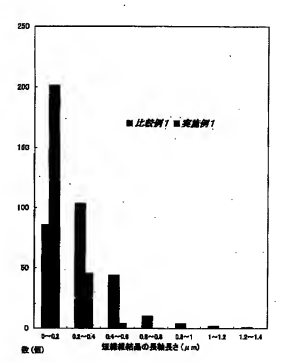
(54) 【発明の名称】 新規なビニル・シスープタジエンゴムの製造方法及びビタジエンゴム組成物

ニル・シスープ

(57) 【要約】

(修正有)

【課題】成形加工性や引張応力,引張強さ,耐屈曲亀裂成長性などを改良したビニル・シスーブタジエンゴム及びビニル・シスーブタジエンゴム組成物。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 1,3-ブタジエンをシス-1,4重合 し、次いでシンジオタクチック-1、2重合する方法に おいて, (A) 1, 3-ブタジエンとC4 留分を主成分 とする不活性有機溶媒を混合し, (B)得られた1,3 -ブタジエンとC4 留分を主成分とする不活性有機溶媒 からなる混合物の水分の濃度を調節し、次いで、(C) シス-1, 4重合触媒の一成分である一般式AIRnX 3-n (但しRは炭素数1~6のアルキル基,フェニル基 又はシクロアルキル基であり、Xはハロゲン元素であ り、nは1.5~2の数字)で表されるハロゲン含有の 有機アルミニウム化合物とシス-1, 4重合触媒の他の 一成分である可溶性コバルト化合物とを前記混合物に添 加して1,3-ブタジエンをシス-1,4重合する,そ して、(D)得られた重合反応混合物中に可溶性コバル ト化合物と一般式A1R3 (但しRは炭素数1~6のア ルキル基、フェニル基又はシクロアルキル基である)で 表される有機アルミニウム化合物と二硫化炭素とから得 られるシンジオタクチック-1,2重合触媒を存在させ (7, 1, 3 - 7) アンタンジオタクチック (7, 1, 3 - 7) アンタンジオタクチック (7, 1, 3 - 7)重合することを特徴とする新規なビニル・シスーブタジ エンゴムの製造方法。

【請求項2】 C_4 留分を主成分とする不活性有機溶媒 が n - ブタン,シスー2 $- \textit{፝</sup>$ ブテン,トランスー2 - 'ブテン,及びブテンー1 から選択される請求項1 記載のビニル・シスープタジエンゴムの製造方法。

【請求項3】 ビニル・シスーブタジエンゴム組成物が 以下(a)~(b)からなる:

- (a) 沸騰n-ヘキサン不溶分3~30重量%;
- (1) 沸騰n ヘキサン不溶分がシンジオタクチックー 30 1, 2 ポリブタジエンであり, (2) シンジオタクチックー1, 2 ポリブタジエンが短繊維結晶であり,
- (3) 短繊維結晶の長軸長さの分布が繊維長さの9.8%以上が 0.6μ m未満であり、7.0%以上が 0.2μ m未満である、(b)沸騰n-ヘキサン可溶分 $9.7\sim7.0$ 重量%;
- (1) 沸騰 n ヘキサン可溶分のミクロ構造が 9 0 %以上のシス-1, 4 ポリブタジエンであることを特徴とする。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は C_4 留分を主成分とする不活性有機溶媒中におけるシス-1, 4 重合とシンジオタクチック-1, 2 重合からなるビニル・シスーブタジエンゴム(以下,V C R と略す)の製造方法及びV C R 組成物に関するものである。詳しくはシス-1, 4 ポリブタジエンであるブタジエンゴム(以下,B R と略す)の成形性や引張応力,引張強さ,耐屈曲亀裂成長性などを改良したV C R の更なる改良に関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来VCRの製造方法はベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素、n-ヘキサン、n-ヘプタンなどの脂肪族炭化水素、シクロヘキサン、シクロペンタンなどの脂環族炭化水素、及びこれらのハロゲン化族炭化水素、例えばクロルベンゼン、塩化メチレンなどの不活性有機溶媒で行われてきた。これらの溶媒を用いると重合溶液の粘度が高く撹拌、伝熱、移送などに問題があり、溶媒の回収には過大なエネルギーが必要であった。又、前記溶媒は毒性の為、発癌作用の為に環境にとって非常に危険性のあるものであった。

【0003】VCRの製造方法としては前記の不活性有 機溶媒中で水,可溶性コバルト化合物と一般式AlRn X_{3-n} (但しRは炭素数 $1 \sim 6$ のアルキル基, フェニル 基又はシクロアルキル基であり、Xはハロゲン元素であ り、nは1.5~2の数字)で表せる有機アルミニウム クロライドから得られた触媒を用いて1,3-ブタジエ ンをシス-1,4重合してBRを製造して、次いでこの 重合系に1,3-ブタジエン及び/または前記溶媒を添 20 加するか或いは添加しないで可溶性コバルト化合物と一 般式A1R3 (但しRは炭素数1~6のアルキル基,フ ェニル基又はシクロアルキル基である)で表せる有機ア ルミニウム化合物と二硫化炭素とから得られるシンジオ タクチックー1,2重合触媒を存在させて1,3ーブタ ジエンをシンジオタクチック-1,2重合(以下,1, 2 重合と略す) する方法(特公昭49-17666号, 特公昭49-17667号) は公知である。

【0004】また特公昭62-171号公報,特公昭63-36324号公報,特公平2-37927号公報,特公平2-38081号公報,特公平3-63566号公報にはVCRの製造法として二硫化炭素の存在下又は不在下に1,3-ブタジエンをシス-1,4重合してVCRを製造したり,VCRを製造した後に1,3-ブタジエンと二硫化炭素を分離・回収して二硫化炭素を実質的に含有しない1,3-ブタジエンや前記の不活性有機溶媒を循環させる方法などが記載されている。更に特公平4-48815号公報には配合物のダイスウェル比が小さく,その加硫物がタイヤのサイドウォールとして好適な引張応力と耐屈曲亀裂成長性に優れたVCRが記載されている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、これらのVCRの製造方法はベンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水素、n-ヘキサン、n-ヘプタンなどの脂肪族炭化水素、シクロヘキサン、シクロペンタンなどの脂環族炭化水素、及びこれらのハロゲン化族炭化水素、例えばクロルベンゼン、塩化メチレンなどの不活性有機溶媒で行われているので重合溶液の粘度が高く撹拌、伝熱、移送などに問題があり、溶媒の回収には過大なエネルギーを必要とするし、人体に対する環境衛生な

どの欠点を有している。また配合物や加硫物物性などは 更に改良する必要がある。本発明はこのような問題点を 解決すべくなされたものであり、主に常温で沸点を有す る不活性媒体中で水ー有機アルミニウムクロライドー可 溶性コバルト化合物を触媒成分として1、3ーブタジエンを連続的にシスー1、4重合した後に1、3ーブタジエンを連続的に1、2重合して沸騰nーヘキサン不溶分 (以下、H. Iと略す)3~30重量%と沸騰nーヘキサン可溶分97~70重量%とするVCRの新規製造方 法及びVCR組成物を提供することを目的とする。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明によれば、(A) 1,3-ブタジエンとC4 留分を主成分とする不活性有 機溶媒を混合して, (B) 得られた1, 3-ブタジエン と不活性有機溶媒からなる混合物の水分の濃度を調節 し,次いで、(C)シス-1,4重合触媒の一成分であ る一般式AlRn X3-n (但しRは炭素数1~6のアル キル基,フェニル基又はシクロアルキル基であり,Xは ハロゲン元素であり、nは1.5~2の数字)で表され るハロゲン含有の有機アルミニウム化合物とシスー1, 4 重合触媒の他の一成分である可溶性コバルト化合物と を前記混合物に添加して1,3-ブタジエンをシスー 1, 4重合して, (D) 得られた重合反応混合物中に可 溶性コバルト化合物と一般式A1R3(但しRは炭素数 1~6のアルキル基、フェニル基又はシクロアルキル基 である) で表される有機アルミニウム化合物と二硫化炭 素とから得られるシンジオタクチック-1,2重合触媒 を存在させて、1、3-ブタジエンをシンジオタクチッ クー1,2重合(以下,1,2重合と略す)して新規な ビニル・シスーブタジエンゴム(以下, VCRと略す) が提供される。そして、C4 留分を主成分とする不活性 有機溶媒がnーブタン、シスー2ーブテン、トランスー 2-ブテン,ブテン-1から選択される。そして,以下 の(a) 及び(b) からなる:即ち, (a) 沸騰n-へ キサン不溶分が3~30重量%; (1)沸騰n-ヘキサ ン不溶分(以下, H. Iと略す)がシンジオタクチック -1, 2-ポリブタジエン(以下, SPBDと略す)で あり、(2) SPBDの分散形態が短繊維結晶であり、 (3) 短繊維結晶の長軸長さの分布が繊維長さの98% が 0.6 μ m 未満であり、70%以上が 0.2 μ m 未満 である,また(b)沸騰n-ヘキサン可溶分97~70 重量%:(1)沸騰n-ヘキサン可溶分のミクロ構造が 90%以上のシスー1, 4-ポリプタジエンからなるV

C R組成物が提供される。 【0007】

割合が10重量%以上、特に10~60重量%となるように混合する。60重量%以上の場合にはVCRの製造方法の制御が困難となり、10重量%以下ではVCRの製造方法の効率が低下するので好ましくない。

【0008】炭素数が4のC4 留分(以下, C4 留分と 略す)を主成分とする不活性有機溶媒としては、製造さ れるBRを溶解し、又は溶解しなくても撹拌や移送、伝 熱, 重合反応槽への付着がなく, 触媒の活性に悪影響を 及ぼさない不活性媒体であれば特に制限されないが、本 発明ではC4 留分を主成分とする不活性有機溶媒が使用 される。好ましくはシスー2-ブテン,トランス-2-ブテンを50重量%以上含有し、シス-2-ブテンとト ランス-2-ブテン以外に,ブテン-1, n-ブタンな どのC4 留分を主成分とする炭化水素が用いられる。炭 素数がC1~C3 留分を用いると低温・高圧下でのVC Rの製造が必要となり生産性も低下しコスト高になりる ので経済的でない。また、ベンゼン、トルエン、キシレ ン、クロルベンゼンなどの不活性溶媒を使用するとBR 中へのSPBDの短繊維結晶の分散状態が本発明の如く 形成されないので、優れたダイスウェル特性や高引張応 力, 引張強さ, 高屈曲亀裂成長性能を発現しないので好 ましくない。但し、ベンゼン、トルエン、キシレン、ク ロルベンゼンなどを、例えば触媒調製用溶媒として使用 することはできる。

【0009】次に1,3-ブタジエンと前記のC4 留分を主成分とする不活性有機溶媒とを混合して得られた混合媒体中の水分の濃度を調節する。水分は前記媒体中の有機アルミニウムクロライド1モル当たり、好ましくは0.1~1.0モルの範囲である。この範囲以外では触媒活性が低下したり、シス-1,4構造含有率が低下したり、分子量が異常に低下又は高くなったり、重合時のゲルの発生を抑制することができず、このため重合槽などへのゲルの付着が起り、更に連続重合時間を延ばすことができないので好ましくない。水分の濃度を調節する方法は公知の方法が適用できる。多孔質濾過材を通して添加・分散させる方法(特開平4-85304号公報)も有効である。

【0010】1、3-ブタジエンと C_4 留分を主成分とする不活性媒体溶液中の水分の濃度を調節して得られた溶液には有機アルミニウムクロライドを添加する。一般式 $A1RnX_{3-n}$ で表される有機アルミニウムクロライドの具体例としては、ジエチルアルミニウムモノクロライド、ジエチルアルミニウムモノクロライド、ジエチルアルミニウムモノクロライド、ジウロへキシルアルミニウムモノクロライド、ジフェニルアルミニウムモノクロライド、ジエチルアルミニウムセスキクロライドなどを好適に挙げることができる。有機アルミニウムクロライドの使用量の具体例としては、1、3-ブタジエンの全量1モル当た00、1ミリモル以上、特に0. 5

【0011】次いで、有機アルミニウムクロライドを添 加した混合媒体に可溶性コバルト化合物を添加してシス -1, 4重合する。可溶性コバルト化合物としては、C 4 留分を主成分とする不活性媒体又は液体1,3-ブタ ジエンに可溶なものであるか又は、均一に分散できる, 例えばコバルト(II)アセチルアセトナート,コバルト トン錯体、コバルトアセト酢酸エチルエステル錯体のよ うなコバルトのβーケト酸エステル錯体、コバルトオク トエート, コバルトナフテネート, コバルトベンゾエー トなどの炭素数6以上の有機カルボン酸のコバルト塩, 塩化コバルトピリジン錯体、塩化コバルトエチルアルコ ール錯体などのハロゲン化コバルト錯体などを挙げるこ とができる。可溶性コバルト化合物の使用量は1,3-ブタジエンの1モル当たり0、001ミリモル以上、特 に0.005ミリモル以上であることが好ましい。また 可溶性コバルト化合物に対する有機アルミニウムクロラ イドのモル比(A 1/Co)は10以上であり、特に50以上であることが好ましい。また、可溶性コバルト化 合物以外にもニッケルの有機カルボン酸塩、ニッケルの 有機錯塩、有機リチウム化合物を使用することも可能で ある。

【0012】シス-1、4重合する温度は0℃を超える温度~100℃、好ましくは10~100℃、更に好ましくは20~100℃までの温度範囲で1、3-ブタジエンをシス-1、4重合する。重合時間(平均滞留時間)は10分~2時間の範囲が好ましい。シス-1、4重合後のポリマー濃度は5~26重量%となるようにシス-1、4重合を行うことが好ましい。重合槽は1槽、又は2槽以上の槽を連結して行われる。重合は重合槽(重合器)内にて溶液を攪拌混合して行う。重合に用いる重合槽としては高粘度液攪拌装置付きの重合槽,例えば特公昭40-2645号に記載された装置を用いることができる。

【0014】前記の如くして得られたシス-1,4重合反応混合物に1,3-ブタジエンを添加しても添加しなくてもよい。そして,一般式 $A1R_3$ で表せる有機アルミニウム化合物と二硫化炭素,必要なら前記の可溶性コバルト化合物を添加して1,3-ブタジエンを1,2重合して沸点n-ヘキサン可溶分 $97\sim70$ 重量%とH.

6

Iが3~30重量%とからなるVCRを製造する。一般式A1R3で表せる有機アルミニウム化合物としてはトリメチルアルミニウム、トリエチルアルミニウム、トリイソブチルアルミニウム、トリローへキシルアルミニウム、トリフェニルアルミニウムなどを好適に挙げることができる。有機アルミニウム化合物は1、3-ブタジエン1モル当たり0.1ミリモル以上、特に0.5~50ミリモル以上である。二硫化炭素は特に限定されないが水分を含まないものであることが好ましい。二硫化炭素の濃度は20ミリモル/L以下、特に好ましくは0.01~10ミリモル/Lである。二硫化炭素の代替として公知のイソチオシアン酸フェニルやキサントゲン酸化合物を使用してもよい。

【0015】1,2重合する温度は0℃を超える温度~ 100℃, 好ましくは10~100℃, 更に好ましくは 20~100℃までの温度範囲で1,3-ブタジエンを 1,2重合する。1,2重合する際の重合系には前記の シス重合液100重量部当たり1~50重量部、好まし くは1~20重量部の1,3-ブタジエンを添加するこ とで1,2重合時の1,2-ポリブタジエンの収量を増 大させることができる。重合時間(平均滯留時間)は1 0分~2時間の範囲が好ましい。1,2重合後のポリマ 一濃度は9~29重量%となるように1,2重合を行う ことが好ましい。重合槽は1槽,又は2槽以上の槽を連 結して行われる。重合は重合槽(重合器)内にて重合溶 液を攪拌混合して行う。1,2重合に用いる重合槽とし ては1,2重合中に更に高粘度となり、ポリマーが付着 しやすいので高粘度液攪拌装置付きの重合槽、例えば特 公昭40-2645号公報に記載された装置を用いるこ 30 とができる。

【0016】重合反応が所定の重合率に達した後、常法 に従って公知の老化防止剤を添加することができる。老 化防止剤の代表としてはフェノール系の2, 6-ジーt ーブチルーpークレゾール(BHT), リン系のトリノ ニルフェニルフォスファイト (TNP), 硫黄系のジラ ウリル-3, 3'-チオジプロピオネート(TPL)な どが挙げられる。単独でも2種以上組み合わせて用いて もよく、老化防止剤の添加はVCR100重量部に対し て0.001~5重量部である。次に重合停止剤を重合 系に加えて停止する。例えば重合反応終了後、重合停止 槽に供給し, この重合溶液にメタノール, エタノールな どのアルコール、水などの極性溶媒を大量に投入する方 法、塩酸、硫酸などの無機酸、酢酸、安息香酸などの有 機酸,塩化水素ガスを重合溶液に導入する方法などの, それ自体公知の方法である。次いで通常の方法に従い生 成したVCRを分離、洗浄、乾燥する。

【0017】このようにして得られたVCRは沸騰n- ヘキサン可溶分 $97\sim70重量%$ とH. Iが $3\sim30重量%$ とからなり、沸騰n-ヘキサン可溶分はミクロ構造が 90%以上のシス-1、4-ポリブタジエンであり、

H. Iの融点が $180\sim215$ ℃のSPBDである。MLは $20\sim150$, 好ましくは $25\sim100$ である。VCR中に分散したSPBDはBRマトリックス中に微細な結晶として均一に分散し、SPBDの極微細短繊維結晶により結晶間距離が短縮されてその間にBRを拘束した構造となっており、その短繊維結晶の長軸長さの分布は繊維長さの98%以上が 0.6μ m未満であり、且つ繊維長さの98%以上が 0.2μ m未満である。他方、従来のVCRは、その短繊維結晶の長軸長さの分布は繊維長さの98%以上が 1.0μ m未満であり、且つ繊維長さの98%以上が 1.0μ m未満であった。明らかに分布が異なっていた。

【0018】このようにして得られたVCRを分離取得した残部の未反応の1,3ーブタジエン,不活性媒体及び二硫化炭素を含有する混合物から蒸留により1,3ーブタジエン,不活性媒体として分離して,一方,二硫化炭素を吸着分離処理,あるいは二硫化炭素付加物の分離処理によって二硫化炭素を分離除去し,二硫化炭素を実質的に含有しない1,3ーブタジエンと不活性媒体とを回収する。また,前記の混合物から蒸留によって3成分を回収して,この蒸留から前記の吸着分離あるいは二硫化炭素付着物分離処理によって二硫化炭素を分離除去することによっても,二硫化炭素を実質的に含有しない1,3ーブタジエンと不活性媒体とを回収することもできる。前記のようにして回収された二硫化炭素と不活性媒体とは新たに補充した1,3ーブタジエンを混合して使用される。

【0019】本発明による方法で連続運転すると、触媒成分の操作性に優れ、高い触媒効率で工業的に有利にVCRを連続的に長時間製造することができる。特に、重 80 合槽内の内壁や攪拌翼、その他攪拌が緩慢な部分に付着することもなく、高い転化率で工業的に有利に連続製造できる。

【0020】本発明により得られるVCRは単独でまたは他の合成ゴム若しくは天然ゴムとブレンドして配合し、必要ならばプロセス油で油展し、次いでカーボンブラックなどの充填剤、加硫剤、加硫促進剤その他通常の配合剤を加えて加硫し、タイヤ用として有用であり、トレッド、サイウォール、スティフナー、ビードフィラー、インナーライナー、カーカスなどに、その他、ホー40ス、ベルトその他の各種工業用品等の機械的特性及び耐摩耗性が要求されるゴム用途に使用される。また、プラスチックスの改質剤として使用することもできる。

【0021】本発明により得られるVCRに前記の配合 剤を加えて混練した組成物は、従来のベンゼン、トルエ ン、ヘキサン、シクロヘキサン、クロルベンゼンなどの 溶媒を使用した方法で得られたVCRに比較してダイス ウェル比(押出し時の配合物の径とダイオリフィス径の 比)が小さく押出加工性に優れている。本発明によるダ イスウェル比(Dsn)及び前記従来の方法によるダイ 50 8

スウェル比(Dso)の関係をDsn/Dsoの比とVCR組成物(配合物)中のH.I=w(重量%)の関係が以下の式で表されることを特徴とする。即ち、

 $Dsn/Dso \leq -0.02w + 1$

但し、VCR組成物=T(重量部)、VCR配合量=v(重量部)及びVCR組成物中のH. I=w(重量%)の関係はw=(vH. I)/Tである。VCR組成物中のH. Iが増加するとダイスウェル比が小さくなり押出加工性が改善される。即ち、本発明のVCR組成物と従来のVCR組成物間のダイスウェル比の差は、配合物中のH. Iが増加する程大きくなり、押出加工性が良好になることを示す。

【0022】また、本発明により得られるVCR組成物(配合物)を加硫すると硬度や引張応力が向上する。特に100%引張応力の向上が著しく、前記従来の方法で得られたVCRに比較して補強効果が大幅に改善されおり、本発明による100%引張応力(Mn100)及び前記従来の方法による100%引張応力(Mo100)の比と配合物中のH. I=w(重量%)の関係が以下の式で表されることを特徴とする。即ち、 Mn100 /Mo100 \geq 0.03w + 1

但し、w=(vH.I)/Tであるのは前記の通りである。配合物のH.Iが増加すると加硫物の100%引張応力が大きくなる。即ち、本発明のVCRと従来のVCR問の100%引張応力の差は、配合物中のH.Iが増加する程大きくなり、補強効果が増大することを示す。 【0023】

【実施例】以下,本発明を実施例に基づいて具体的に説明するが,これらは本発明の目的を限定するものではない。また, VCRの素ゴムの物性,配合物の物性及び加硫物の物性は以下のようにして測定した。

<u>沸騰 n - ヘキサン不溶分</u>, <u>H. I</u>:;2gのVCRを200mlのn-ヘキサンにて4時間ソックスレー抽出器によって沸騰抽出した抽出残部を重量%で示した。

沸騰n-ヘキサン不溶分の融点:;沸騰n-ヘキサン抽出残部を示差走査熱量計(DSC)による吸熱曲線のピーク温度により決定した。

沸騰 $n-\Delta+U$ ン可溶分のミクロ構造:;赤外吸収分光法により測定した。 $\Delta-$ 二一粘度, ML_{1+4} 100℃,

ML:;沸騰n-ヘキサン可溶分,VCR及び配合物のムーニー粘度をJIS K6300に準じて100 Cにて測定した値である。

T-cp:;沸騰 $n-\Lambda$ キサン可溶分やBRの25℃における5重量%トルエン溶液の粘度を測定してセンチポイズ (cp)で示した値である。

分子量分布:;沸騰 $n-\Lambda$ キサン可溶分のテトラヒドロフラン溶液にてゲル浸透クロマトグラフィー(GPC,トーソー社,HLC-802A)により 40° C,標準ポリスチレンを使用した検量線より,重量平均分子量(Mw),数平均分子量(Mn)及び分子量分布(Mw/M

n) を求めた。

 n_{Sp}/c : ;沸騰 n - n

ダイスウェル比: ;加工性測定装置(モンサント社,MPT)を用いて配合物の押出し加工性の目安として100℃,100sec $^{-1}$ の剪断速度で押出し時の配合物の径とダイオリフィス径(但し,L/D=1.5 mm/1.5 mm)の比を測定し,ダイスウェル比を求めた。また,比較例1を100としてダイスウェル指数を算出した。これらの数値が小さい程加工性が良好なことを示す。

加硫条件:;キュラストメーター(日本合成ゴム社, JSRキュラストメーター2F)を使用して配合物の加硫曲線を測定し、その結果から、150℃で40分、プレス加硫した。

硬さ・引張・引裂試験: ;加硫物はJIS K625 0, K6251, 及びK6252に準じて室温で測定してそれぞれ硬さ, 100%引張応力(kg/cm^2), 引張強さ(kg/cm^2), 伸び(%), 引裂強さ(kg/cm)で示した。

<u>屈曲亀裂成長性</u>:; JIS K6260に準じてストローク56mm, 初期亀裂2mmで亀裂が15mmまで成長した時点の屈曲回数で示した。

電子顕微鏡写真:;VCRを2mm角のサンプルに切りだし,一塩化硫黄/二硫化炭素=1:1溶液中に7:2時間浸漬して,VCRのシス部分の二重結合を選択的に加硫し,アセトンで十分洗浄した後に3日間風乾した加硫物をミクロトームで超薄切片を切りだして四塩化オスミウム蒸気でVCRのビニル部分の二重結合を染色し,透過型電子顕微鏡(日立製,H-7:1:0:0)で観察して得られた5,0:0:0倍写真からVCRのSPBD結晶の形態として短繊維の長軸の長さを目視で測定して $0:2:\mu$ m刻みで分布図を作成した。又,平均繊維長軸長さを求めた。

【0024】 〔実施例1〕所定の水分を溶解した1,3 -ブタジエンを32重量%濃度でシス-2-ブテンを主成分として含有する C_4 留分(68 重量%)混合媒体(水分;2.09ミリモル/L)を毎時12.5リットル(二硫化炭素20mg/Lを含有する)を20℃に保持された容量2リットルの攪拌機付きステンレス製熟成槽に供給すると共にジエチルアルミニウムクロライド(10重量%のn-ヘキサン溶液,3.13mmol/L)を供給し,この反応槽溶液におけるジエチルアルミニウムクロライド/水モル比を1.5に調製する。得られた熟成液を40℃に保持された容量5リットルの攪拌

機付きステンレス製シス重合槽に供給する。このシス重

合槽にはコバルトオクトエート(コバルトオクトエート

0.0117mmol/L, n-ヘキサン溶液) と分子

量調節剤1,2-ブタジエン(1,2-ブタジエン8.

2 mm o l/L; 1. 5 3 5 m o l/Lのn-ヘキサン 溶液)が供給される。得られたシス重合液を内容5リッ トルのリボン型攪拌機付きステンレス製1,2重合槽に 供給し, 35℃で10時間連続重合した。この1, 2重 合槽にはトリエチルアルミニウム(10重量%のn-ヘ キサン溶液, 4.09mmol/L) を連続的に供給し た。得られた重合液を攪拌機付混合槽に供給し、これに 2,6-ジ-t-ブチル-p-クレゾールをゴムに対し て1 PHR 加え, 更にメタノールを少量加え重合を停止 した後、未反応1、3-ブタジエン及びC4 留分を蒸発 除去し、常温で真空乾燥してVCR8.3kgを得た。 ZOVCROML = 5.7, H. I = 1.1. 1%, H. I の融点=204.1℃, H. Iの $\eta_{SP}/c=1$.84, 沸騰n-ヘキサン可溶分のML=30、沸騰n-ヘキサ ン可溶分のT-cp=62,沸騰n-ヘキサン可溶分の シス-1, 4構造=98.5%, Mw = 465,00 0, Mn = 188, 000, Mw / Mn = 2.47 τb った。透過型電子顕微鏡観察写真から得られた短繊維結 晶の長軸長さの分布は繊維長さの98%以上が0.6μ m未満であり、且つ繊維長さの70%以上が 0.2μ m 未満でった。

【0025】〔実施例2〕実施例1と同様にしてシス重合して1,2重合した。1,2重合槽にはコバルトオクトエート0.1252mmol/Lとした以外は実施例1と同様に運転して3時間連続重合して,処理してVCR2.3kgを得た。このVCRのH.Iは17.1%,H.Iの融点は203.0℃,H.Iの $\eta_{SP}/c=1$.59であった。このVCRにBR(ML=29,Tーcp=58,Mw=459,000,Mn=185,000,Mw/Mn=2.47)をドライブレンドしてVCRをH.I=12%に調整した。このVCRのML=56,H.I=12.0%,H.Iの融点=203.0℃,H.Iの $\eta_{SP}/c=1$.59,沸騰 η_{SP}/η

【0026】 [比較例1] 不活性媒体にベンゼンーC4留分混合溶媒(ベンゼン30重量%とシスー2ーブテンを主成分とするC4留分39重量%)とした場合のVCR(宇部興産社製,UBEPOLーVCR412,ML=43,H. I=11.1%)であり,H. Iの融点=201.4℃,H. Iの $\eta_{SP}/c=1$.87であった。沸騰 $\eta_{SP}/\sigma_{$

【0027】 〔比較例2〕 比較例1と同様の混合溶媒を 用いて得られたBR (宇部興産社製, UBEPOL-B R150) であり, ML=43, シス-1, 4構造=9

[0031]

【表2】

7. 7%, T-cp=75, Mw=563, 000, Mn=206, 000, Mw/Mn=2. 73であった。 【0028】前記の実施例1及び2と比較例1及び2を表1の配合表に従って,一次配合した配合物に硫黄及び加硫促進剤以外の配合剤を混合して配合物の物性をそれぞれ測定して表2及び表3に示した。

【0029】前記の実施例1及び2と比較例1及び2を表1の配合表に従ってバンバリーミキサーにて一次配合した配合物に硫黄,加硫促進剤をオープンロールで二次配合して150℃でプレス加硫した。目的物性に応じて物性測定用試料を作成して,加硫物性をそれぞれ測定して表4に示した。電子顕微鏡観察写真からVCR中に分散したSPBDの短繊維結晶長軸の長さの分布を図1に示した。また,実施例1及び比較例1の平均繊維長軸長さは0.13 μ m及び0.30 μ mであり,明らかに極微細分散であり,分布も異なっていた。

【0030】 【表1】

配合配合	量(重量部)						
VCR (or BR)	1 0 0						
カーボンブラック(HAF)	. 50						
プロセスオイル	10.						
亜鉛華 1号	5						
ステアリン酸	2						
老化防止剤*	11						
加硫促進剂**	1						
硫 黄	1. 5						

*アンテージAS;アミンとケトンの反応生成物 (大内新興化学工業社製)

**ノクセラーCZ: N- シクロヘキシル-2- ベンゾ チアゾリルスルフェンアミド(大内新興化学 工業社製)

素ゴム物性		実施例		比較例						
		1		2	1		2			
ML 1+4	(100)	5 7	5	8	4 5	4	3			
ні	(%)	1 1	1	2	1 1		0			

比較例 1: 字部興産社製,UBEPOL-VCR 4 1 2 比較例 2: 字部興産社製,UBEPOL-BR 1 5 0

[0032]

*	*	【表 3	
ጥ	*	【衣 3	l

配合物物性	実施例			比較例							
		1			2			1			2
ML 1+4 . 100°C	8	4		8	3		7	9		7	2
ダイスウェル比 1	. 4	3	1.	4	1	1.	8	4	2.	5	9
ダイスウェル指数	7	8		7	7	1	0	0	1	4	1

[0033]

※ ※【表4】

加硫物物性		硫物物性 実施例							比較例					
				1			2			1			2	
硬 き			7	4		7	4		7	0		6	1	
100%引張応力	(kg/cm²)		6	1		5	9		4	4		2	0	
引張強さ	(kg/cm²)	2	0	8	2	0	3	1	9	9	2	0	0	
伸び	(%)	3	4	0	3	4	0	3	4	0	4	6	0	
引裂強さ	(kg/cm)		7	4		7	8		7	6		7	2	
屈曲亀裂成長性(回×10 ⁴)		4	5		4	8		3	5		0		3

[0034]

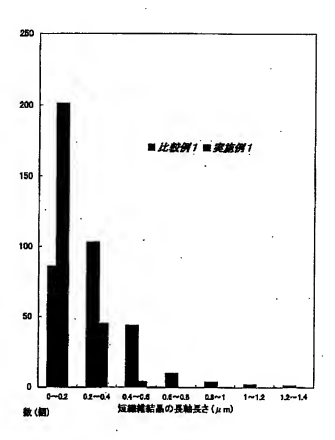
【発明の効果】本発明のビニル・シスポリブタジエン (VCR) はシンジオタクチック-1,2-ポリブタジエン (SPBD) 結晶が極微細な構造でシス-1,4-ポリブタジエン (BR) マトリックス中に均一に分散して、更に極微細に分散した短繊維結晶がBR成分を結晶間で拘束することで、高硬度、高引張応力の補強効果を発現する。配合物のダイスウェル比が小さく押出加工性

能が優れると共に加硫物は高硬度,高引張応力,優れた 耐屈曲亀裂成長性であるので自動車タイヤの各部材の薄 肉化やカーボンブラックなどの充填剤の低減などに寄与 でき,低燃費タイヤ用途に適している。

【図面の簡単な説明】

【図1】図1は本発明の実施例1及び比較例1のVCRのSPBDの繊維の形状を示す電子顕微鏡写真を観察して得られた短繊維結晶の長軸長さの分布図である。

【図1】



フロントページの続き

F 夕一ム (参考) 4J002 AC031 BL012 FD010 GM01 GN01 4J100 AS02P CA01 CA12 CA15 FA09 FA19 FA30 FA41 JA28 JA29